PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-120217

(43) Date of publication of application: 22.05.1991

(51)Int.Cl.

A61K 31/34 C07D307/80

(21)Application number : **01-258177**

(71)Applicant: YAMANOUCH! PHARMACEUT CO

LTD

SHANGHAI INST OF MATERIA

MEDICA ACAD SHINIKA

(22) Date of filing:

03.10.1989

(72)Inventor: NIWA AKIRA

ISOGAI AKIRA

SUZUKI AKINORI

KAMATO TAKESHI

TAKEBAYASHI YUKIHIRO

HIRAMOTO MASASHI

SHUU REN SHEN

TAN ZON JEN

(54) PREVENTING AND TREATING AGENT FOR DIGESTIVE DISEASE CONTAINING DIHYDROBENZOFURAN DERIVATIVE AS ACTIVE INGREDIENT

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an agent for preventing and treating digestive diseases, comprising a dihydrobenzofuran derivatives as an active ingredient, having gastric inhibitory action and useful for prevention or treatment of digestive diseases such as esophagitis regurgitica or stomach ulcer.

CONSTITUTION: This agent comprises a dihydrobenzofuran derivative of the formula (R1 to R2 are H, a lower alkyl or an acyl; dotted line is a single bond or a double bond) as an active ingredient. The compound of the formula is especially useful as an agent for preventing and treating gastrointestinal ulcer. The

compound of the formula, e.g. dihydrodehydroconiferyl alcohol is obtained by extraction, etc., from Cedrus deodara which is a pinaceous plant.

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-120217

®Int. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)5月22日

A 61 K 31/34 C 07 D 307/80

7252-4C 6737-4C ACL

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全7頁)

60発明の名称

ジヒドロベンゾフラン誘導体を有効成分とする消化器系疾患予防治

療剤

②特 願 平1-258177

20出 願 平1(1989)10月3日

79発 明者 丹 羽 東京都板橋区高島平 1-1-12 あらいコーポ206

@発 明 者 彰

広豊

千葉県千葉市弥生町 1-170 東大西千葉宿舎 4-201

貝 @出 願 山之内製薬株式会社

東京都中央区日本橋本町2丁目3番11号

風 人 መ出 シヤンハイ インスチ

中華人民共和国 シャンハイ市 ユーヤン ロード 319

テユート オブ マテ リア メデイカ アカ

デミア シニカ

四代 理 人 弁理士 宮田 外1名

最終頁に続く

1. 発明の名称

ジヒドロベンゾフラン誘導体を有効成分とす る消化器系疾患予防治療剤

2. 特許請求の範囲

(1) 次の一般式で表されるジヒドロベンゾフラン 誘導体を有効成分とする消化器系疾患予防治療 剤。

(式中、R¹、R*、R²、R⁴及びR³は、同一のまた は異なって水素原子、低級アルキル基またはア シル基を意味し、点線は単結合または二重結合 であることを意味する)

(2) 次の一般式で衷されるジヒドロベンゾフラン 誘導体を有効成分とする消化器潰瘍予防治療剤。

(式中、R¹、R²、R³、R⁴及びR⁵は、同一のまた は異なって水素原子、低級アルキル基またはア シル基を意味し、点線は単結合または二重結合 であることを意味する)

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、新規な消化器系疾患予防治療剤、特 に消化器潰瘍予防治療剤に関する。

從来技術

ジヒドロデヒドロジコニフェリルアルコールの ようなジヒドロベンゾフラン誘導体は、植物等か ら分離されていてすでに公知である。例えば、オ オアザミ [マリアンディステールMariendistel (シリバム マリアナムSilybum marianum))の

特開平3-120217 (2)

種子のベンゼン抽出物から次式(Ⅱ)で示される デヒドロジコニフェリルアルコールが分離され、 これを選元してジヒドロデヒドロジコニフェリル アルコールを得ている(リーヴィヒス アンナー レン デル へミー誌(Liebigs Ann. Chem.)第 736巻 第 170~172 頁(1970年)参照)。

また、マツ科植物セドラス デオダラCedrus deodaraからジヒドロデヒドロジコニフェリルアルコールをその 4′- グルコシドと共に得ており

(フィトケミストリー誌 (Phytochemiatry) 第 19巻第1260~1261頁 (1980年))、さらにこれら の誘導体については第1表に例示するように多数 のものが公知である。

しかし、これらの報告は、ジヒドロデヒドロジコニフェリルアルコールの化学構造、異性体、誘導体に関する研究が主に行われているだけで、薬理作用についてはほとんど解明されていない。

	R ₂ 0	第 1 3	08,			
R :	R .	,R .	R ₄	R s		文 献
OB OB	OB,	B	Ne	He	 ,	Phytochem 14 1980 (1975)
OMe B	OMe B	6 £ c	Йe	Я	_	Mokuzai Gakkaishi <u>25</u> , 437 (1979)
Ac(又はHe) 日	Ac(又はNe) 日	Ac(又はHe) H	Ne Ne	tetra Oacetyl Me	G & c	
- B	9 .	He O	He	Ие	_	Tetrahedron Lett. 9, 799(1979)

解決しようとする課題及び解決手段

本発明者らは、中国海南島南部産トウダイグサ 科アカメガシワ属に属する植物の一種マロッタス アノマルス ミーヤ エ チュン(Mallotus anom alus Neer et Chun)の抽出物の薬理活性について 検討したところ、この抽出物に非常に強い胃酸分 **泌抑制作用があることを見出した。そして、さら** にこの抽出物について研究を重ね胃酸分泌抑制作 用を有する成分の単離に成功し、同定を行ったど ころ、この化合物はジヒドロベンゾフラン誘導体 の一種で前記したオオアザミ種子から得られたデ ヒドロジコニフェリルアルコールを還元した物質 あるいはマツ科植物から得られた物質と同一物質 の次式(皿)で示されるジヒドロデヒドロジコニ フェリルアルコール (2.3-ジヒドロ-2- (4-ヒド ロキシ-3- メトキシフェニル) -3- ヒドロキシメ チル-7- メトキシ-5- ベンゾフランプロパノー ル)であることが契明した。

しかし、前述のようにこの化合物の胃酸分泌抑

であることを意味する)。

本発明の消化器系疾患予防治療剤は、特に消化 器潰瘍予防治療剤として有効に用いられる。

本発明における低級アルキル基には、メチル、エチル、プロピル、iso-プロピル、ブチル、iso-プラル、 tert- ブチル、ペンチル、iso-ペンチル、neo-ペンチル、ヘキシル等の基を含み、また、アシル基には、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、パレリル、イソパレリル、ヘキサノイル等の基を含む。また、0Bまたは低級アルコキシで置換されているか未置換のシンナモイル基をも含む。

また、上記低級アルコキシ基には、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等の基を含む。

本発明の上記一般式(1)で示されるジヒドロベンゾフラン誘導体は、その式中に * で示される2個の不斉炭素原子を有し、また二重結合を有し、

制作用は文献未載であり、本発明者らはこの化合物及びその周辺化合物の薬理作用の検討を行って、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、次の一般式([)で表されるジヒドロベンゾフラン誘導体を有効成分とする消化器系疾患予防治療剤に関する。

(式中、R¹、R²、R²、R⁴及びR³は、同一の または異なって水素原子、低級アルキル基または アシル基を意味し、点線は単結合または二重結合

光学異性体、幾何異性体などの立体異性体が存在 する。本発明におけるジヒドロベンゾフラン誘導 体は、これらの異性体をも包含する。

本発明におけるジヒドロベンゾフラン誘導体を 得るには、例えばジヒドロデヒドロジコニフェリ ルアルコールは先に述べたマツ科植物セドラス デオダラ(Codrus deodara)からの抽出や本発明者 らが用いた中国海南島産のトウダイグサ科植物マ ロッタス アノマルス(Mallotus anomalus) に属 する植物からの抽出によって得ることができる。

またデヒドロジコニフェリルアルコールは先に述べたオオアザミ(Silybum marianum)の種子から抽出することによって得ることができ、また得られたデヒドロジコニフェリルアルコールを選元してジヒドロデヒドロジコニフェリルアルコールとすることができる。

勿論、これらは、化学的合成でも得ることもできる。また、先に示した一般式(I)でR¹~R³がアルキル基またはアシル基を有する化合物につい

ては、ジヒドロデヒドロジコニフェリルアルコールまたはデヒドロジコニフェリルアルコールを対応するハロゲン化アルキルまたはカルボン酸と常法によって反応させてエーテル化またはエステル化することによって得ることができる。

本発明者らがジヒドロデヒドロジコニフェリルアルコールを見出したトウダイグサ科の植物マロッタス アノマルス ミーヤ エ チェン(Wallotus anomalus Neer et Chun)は、中国海南部部の山岳地帯にのみ自生している常緑性の低木である。中国国内においてこの植物が民間東等として用いられたという報告はない。トウダイグサ科の植物マロッタス アノマルス ミーヤ エチュン (Nallotus anomalus Neer et Chun)から出する概略は、好適には、トウダイグサ科植物マロッタスアノマルス ミーヤ エ チュン(Wallotus anomalus Meer et Chun)の地上部を用い、有機溶媒で抽出する。有機溶媒としては、メタ

次に、ジヒドロデヒドロジコニフェリルアル コール (以下、本化合物という) の楽理効果 (胃酸分泌抑制作用) について示す。

本発明者らは、シェイ(Shay)らの方法(ガストロエンテロロジー誌(Gastroenterol) 第5巻第43~61頁(1945年))に単じて本化合物の胃酸分泌作用に関する実験を行った。すなわち、1 C R 雄性マウス(体重40g前後)を24時間絶食させた後歯門結紮し、その4時間後に胃液を回収して胃液量を測定した。胃液の酸度は酸度自動液定器(COHTITE7、平沼座業製)を用いて滴定した。胃液量と酸度との積を酸排出量とし、対照群の酸排出量に対する検体投与群の酸排出量の割合を抑制率(%)として求めた。検体は歯門結紮の1時間前に経口投与した。

この結果を、第2妻に示す。

ノール、エタノール、イソプロパノール等のアルコール、アセトン、酢酸エチル、クロロホルムまたはこれらの混合溶媒が用いられる。また、これらの有機溶媒は水との混合溶媒として使用してもよい。

次に、抽出被を護縮、乾固し、これからジヒドロジコニフェリルアルコールを分離する。分離手段としては、天然物から有機化合物の分離 に使用される過常の手段が用いられる。すなわち、溶剤に対する溶解度の差、溶液が高級を動した分配で対する吸着剤に対する吸着剤に対する吸着剤に対する吸着剤に対する吸着剤に対するでは、単独で変によって適で変施してもよいの方法は、単独のクロマトグラフィーとを組合せて分離特製するよいに、吸着クロマトグラフィーとを組合せて分離特製することが好ましい。

第 2 表

化合物	勤物数	抑制率(%)		
対照群	9			
本化合物	9	42.9 ± 17.4		
(30 mg / kg po)				

本化合物は、30mg/kgで有意にマウスの胃酸分泌 を抑励した。

以上の東理実験の結果、本化合物は胃酸分泌抑制作用を有することが明らかである。従って、本化合物は、逆流性食道炎、胃潰瘍、十二指腸潰瘍、胃炎等の消化器系疾患の予防あるいは治療に有用である。

本発明において、本化合物をこれらの消化器系 疾患の予防治療剤として臨床的に用いるには、本 化合物をそれ自体公知の薬学的に許容される担体、 賦形剤などと混合して锭剤、カプセル、散剤、顆 粒剤、丸剤などの経口剤あるいは注射剤、坐剤、 飲膏、貼付剤など非経口剤とされるが、主として 経口的に投与することが望ましい。 投与量は、投与対象、投与ルート、症状等によって異なるが、経口投与の場合通常成人 1 日当たり 200~ 500gであり、これを 1 日、 2 ~ 3 回に分けて投与するとよい。

本化合物の製造法を参考例として、また処方例を実施例として示す。

给考例 1

中国海南島で採取したトウダイグサ科植物マロッタス アノマルス ミーヤ エ チュン(Wallotus anomalus Meer et Chun)の地上部の乾燥品粉末47kgに95%アルコールを加え3時間づつ熱時選波抽出を3回繰り返し、抽出物を減圧下で濃縮した。この濃縮物を30%熱アルコールで6時間6回処理し、得られたアルコール溶液を水無濁溶液となるまで濃縮した。この濃縮物をエチレンクロライドで8回抽出し、抽出物を濃縮乾固させて活性抽出物858を得た。

この活性抽出物のうち29gをクロロホルムーメ タノール (14:1) の混合溶媒約20mlに溶解し、移

温 度、室温

なお、グラスホッパーケトンは 7.9 min後に溶 出され、195 msが得られた。

参考例 2

ワインゲスらの方法 (リーヴッヒス アンナーレン デル へミー誌 (Liebigs Ann.Chem.)第 736巻第170~172 頁 (1970年)) の方法で行った。
(i) オオアザミ種子からデヒドロジコニフェリルアルコールの抽出

オオアザミ種子4 kgをベンゼン40 l を用いてパーコレーター中で抽出し、これをアセトン60 l を用いて抽出した。抽出液を真空下で蒸発留去し、残渣を温ベンゼン300 mlで5 回処理した。このベンゼン液は投棄し、固体 289 g を酢酸エステル/n-ブタノール(1:1) 溶液 2 l に溶解し、2 % Na₂CO₃水溶液300 mlをそれぞれ加え、10回覆拌処理した。Na₂CO₃抽出液を集め、酢酸エステル/n-ブタルール(1:1)500mlで抽出した。この抽出液を最初の有機溶媒で中性下に洗滌し、真空下で溶

動層溶媒としてクロロホルムーメタノール(14:1)の混合溶媒を用いたシリカゲルカラム(60 ×600mm)に充塡し分離を行った。移動層溶媒は、、クローホルム・メタノールの比率を横次14:1→8:1→6:1→4:1 と変化させ各々2 ℓの溶媒で溶すった。最後はメタノール2 ℓを用いてマトを3・49 gを用いてマトルカラムの出土がクラフィーといれた。これというな化合物を含むでは、本化合物のはカにグラフィーとでよりまれている。 次の条件で高速本化のネリメチルシクロでは、約9・9 min 後の本化合でのの多のでは、大化合物ののを得た。

高速液体クロマトグラフィーの分取条件; カラム、Inertsil ODS 20 ma×250 ma 移動層、50%メタノール 液 速、8.0 mt/min

媒を留去した。残渣97.5gを珪酸/ セライトカラム(150×7 cm) で溶出剤としてベンゼン/ アセトン(7:3→4:6)を用いて分離し、薄薄クロマトグラフ(Rf=0.47) によって上記化合物 4.7gを得、これを再度カラムクロマトグラフによって精製(溶出液ベンゼン/ アセトン=1:1) し、上記化合物 3.2gを得た。

(2) デヒドロジコニフェリルアルコールの選元 Pt0: 200 mを少量のメタノールに溶解し、これにデヒドロジコニフェリルアルコール 200 mをメタノール75 mtに溶解した溶液を加えた。10分後、H:35 cmlを加えて反応させ、触媒を除去し、溶媒を留去して還元生成物を得た。これをベンゼン/アセトン(4:6) を用いて薄層クロマトグラフによって精製し、ジヒドロデヒドロジコニフェリルアルコールを得た。

本化合物の理化学的性状を示す。

性 状: 淡褐色アメ状

溶解性:

可溶: メタノール、エタノール、アセトン、

酢酸エチル、クロロホルム

難溶: 水

質量分析スペクトル:

m/e 360(M°), 342, 330,283, 253

赤外吸収スペクトル:

ν max (K Br) : 3400, 2940, 1600, 1520.

1450, 1430, 1280, 1210.

1140, 1020, 850, 810.

紫外線吸収スペクトル:

λ мах (メタノール) : 205, 282.

比旋光度:

'(α) ** =-4° (C=1.0, アセトン)

核磁気共鳴スペクトル:

'H-NMR : 8 ppm (500 MHz CDC & a)

1.87 (2H, m) 2.65 (2H, m)

3.58 (1H. m) 3.66 (2H. m)

3.83 (3H, s) 3.85 (3H, s)

3.90 (2H, m) 5.52 (1H, d)

6.66 (1H, s) 6.67 (1H, s)

6.85 (18, ·m) 6.89 (18, m)

6.93 (18. =)

12C-NMR : 8 ppm (125MHz CDC & z)

32.0, 34.6, 53.8, 56.0, 56.1,

62.2. 64.0. 87.9. 109.0.

112.6, 114.4, 116.1, 119.4,

128.1, 133.2, 135.4, 144.2,

145.7, 146.6, 146.8,

実施例1 (錠剤の処方例)

錠剤の組成を第3表に示す。

第 3 表

本化合物 200 略 乳 糖 114 略 コーンスターチ 68 略 ヒドロキシプロピルセルロース 8 略 カルボキシメチルセルロースカルシウム 2 略 ステアリン酸マグネシウム 2 略

本化合物 200g、乳糖114 g及びコーンスター

チ68gを均一に混合し、この混合物にヒドロキシ プロピルセルロース10%(w/v) 水溶液80点を加え、 湿式造粒法により顆粒を調製した。

この類粒にカルボキシメチルセルロースカルシウム 8g及びステアリン酸マグネシウム 2gを加えて混合し、これを圧縮打綻して錠剤(1錠 400 mg)を得た。

実施例2 (カプセル剤の処方例)

カプセル剤の組成を第4表に示す。

第 4 表

41	400 mg
ステアリン酸マグネシウム	2 mg
結晶乳糖	150 🕿
結晶セルロース	48 mg
本化合物	200 mg

本化合物 200g、結晶セルロース48g、結晶乳 糖 150g及びステアリン酸マグネシウム 2mgを常 法により混合し、ゼラチンカプセルに充填してカ プセル剤 (1 カプセル 400mg) を得た。 第1頁の続き

@発 明 者 鈴木 昭憲 千葉県千葉市園生町1320番地 園生住宅 1 棟105号 饱発 明 者 鎌戸 殺 茨城県つくば市二の宮2-5-9 ルーミー筑波212 @発 明 者 竹 林 幸 弘 千葉県市川市若宮3-3-2 @発 明 者 平 本 昌志 神奈川県横浜市南区弘明寺町134 個発 明 者 シユー レン シエン 中華人民共和国 シャンハイ市 ユーヤン ロード 319 シヤンハイ インスチテュート オブ マテリア メデ イカ アカデミア シニカ内 @発 明者 タン ゾン ジエン 中華人民共和国 シヤンハイ市 ユーヤン ロード 319 シヤンハイ インスチテュート オブ マテリア メデ

イカ アカデミア シニカ内